

Colivet oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām un mājputniem

Autorisert

- COLISTIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Colivet oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām un mājputniem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)
gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2000000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

Poultry

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/12/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/03/1617

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.